(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. Februar 2003 (20.02.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/014226 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C08L 101/10, C08K 5/54, 5/544

Volker [DE/DE]; Hofbrunnstrasse 21, 81479 München (DE). PACHALY, Bernd [DE/DE]; Utzenstrasse 1, 84561 Mehring-Öd (DE).

PCT/EP02/08019 (21) Internationales Aktenzeichen:

> FRITZ, Helmut usw.; Wacker-Chemie (74) Anwälte: GmbH, Zentralbereich PML, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).

Deutsch (81) Bestimmungsstaaten (national): CN, JP, PL, US.

18. Juli 2002 (18.07.2002)

(84) Bestimmungsstaaten (regional): europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR,

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR).

(25) Einreichungssprache:

101 39 132.3

(22) Internationales Anmeldedatum:

(30) Angaben zur Priorität: 9. August 2001 (09.08.2001) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): CONSORTIUM FÜR ELEKTROCHEMIS-CHE INDUSTRIE GMBH [DE/DE]; Zielstattstrasse 20,

81379 München (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHINDLER, Wolfram [DE/DE]; Bürgermeister-Prenn-Strasse 8, 82008 Unterhaching (DE). BAUER, Andreas [DE/DE]: Brudermühlstrasse 50, 81371 München (DE). STANJEK, Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden

Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: ALCOXY CROSS-LINKING, SINGLE-COMPONENT, MOISTURE-HARDENING MATERIALS

(54) Bezeichnung: ALKOXYVERNETZENDE EINKOMPONENTIGE FEUCHTIGKEITSHÄRTENDE MASSEN

(57) Abstract: The invention relates to alcoxy cross-linking, single-component materials containing (A) an alkoxysilane-terminated polymer having terminal groups of general formula (I) A-Si(R)_a(CH₃)_i(3-a ?(1) and (B) silane which is selected from silanes of gen $eral\ formulae\ (2)\ to\ (4)\ X-CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}\ (2)\ R''N[CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}]_2\ (3)N[CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}]_3\ (4),\ wherein\ A\ represents\ a$ bivalent, optionally halogen-substituted hydrocarbon radical having between 1 and 18 C atoms; R represents a methoxy group or an ethoxy group; X represents a group R''O-, R''NH- or halogen; R'' represents hydrogen, an optionally halogen-substituted, cyclic, linear or branched C₁₋₁₈ alkyl or C₆₋₁₈ aryl radical, or a radical R'-O-CO- or R'-NH-CO-; R' represents an optionally halogen-substituted C₁₋₈ hydrocarbon radical; and a represents a whole number between 1 and 3.

(57) Zusammenfassung: Gegenstand der Erfindung sind alkoxyvernetzende einkomponentige Massen, die (A) alkoxysilanterminiertes Polymer mit Endgrupppen der allgemeinen Formel (I) A-Si(R)₀(CH₃);3-a ?(1) und (B) Silan, das ausgewählt wird aus Silanen der allgemeinen Formeln (2) bis (4) X-CH₂-Si(R)_a(CH₃)_{3-a} (2) R''N[CH₂-Si(R)_a(CH₃)_{3-a}]₂ (3)N[CH₂-Si(R)_a(CH₃)_{3-a}]₃ (4) enthalten, wobei A ein zweibindiger gegebenenfalls halogensubstuierter Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 18 C-Atomen, R eine Methoxy- oder Ethoxygruppe, X eine Gruppe R''O-, R''NH-oder Halogen, R'' Wasserstoff, einen gegebenenfalls halogensubstituierten cyclischen, linearen oder verzweigten C1-18-Alkyl- oder C6-18-Arylrest, oder ein Rest R'-O-CO- oder R'-NH-CO-, R' einen gegebenenfalls halogensubstuierten $C_{1.8}$ -Kohlenwasserstoffrest und a eine ganze Zahl von 1 bis 3 bedeuten.

WO 03/014226 PCT/EP02/08019

Alkoxyvernetzende einkomponentige feuchtigkeitshärtende Massen

Die Erfindung betrifft alkoxyvernetzende einkomponentige Dichtstoffmassen auf Basis Alkoxyorganosilan-terminierten Polymeren mit hervorragender Lagerstabilität und Härtungscharakteristik.

Organische Polymere mit Silanendgruppen in Form von einkomponentigen mit Luftfeuchtigkeit aushärtenden Massen (RTV-1) sind bekannt und werden vielfach zur Herstellung von 10 elastischen Dicht- und Klebstoffen verwendet. Derartige Polymere können aus unterschiedlichen Bausteinen aufgebaut sein. Üblicherweise sind dies Polyurethane, Polyether, Polyester, Polyacrylate, Polyvinylester, Ethylen-Olefincopolymere, Styrol-Butadiencopolymere oder Polyolefine. 15 Es ist bekannt, dass zur Stabilisierung bei der Verarbeitung und Lagerung der Compounds diesen einkomponentigen Massen niedermolekulare Verbindungen zugesetzt werden, die über hydrolysierbare Gruppen verfügen, die eine höhere Reaktivität gegenüber Wasser als die silanterminierten Polymere haben. 20 🔩 Die Menge an zugesetzten Wasserfängern richtet sich nach dem Wassergehalt der Bestandteile der Rezeptur und nach den gewünschten Lagerstabilitäten und Verarbeitungszeiten. Meist sind dies organofunktionelle Silane, wobei der organische Rest vielfach ausschlaggebend für die Reaktivität ist. Beispiele für solche Silane sind Vinyltrimethoxysilan, Alkylaminopropyltrimethoxysilane aber auch beispielsweise unter Bildung von Ammoniak wasserbindende Silane wie Hexamethyldisilazan.

Meist werden für die Endterminierung substituierte Propyltrimethoxysilane eingesetzt, da sie in der Regel günstig verfügbar sind und in den Massen eine sehr gute Reaktivität aufweisen. Allerdings sind diese Polymere, bedingt durch die

hohe Reaktivität auch problematisch hinsichtlich der Verarbeitung, z.B. bei der Einarbeitung von wasserhaltigen Füllstoffen oder auch Additiven, die die Reaktivität weiter erhöhen, ferner sind die Lagerstabiltäten vielfach unzureichend.

Beispielsweise kann der Zusatz von größeren Mengen an Aminosilanen als Haftvermittler die Lagerstabilität stark verringern. Die Massen müssen meist über weitere Zusatzkomponenten, wie beispielsweise die in DE-A-19923300 beschriebenen Phosphorsäureester, stablisiert werden, um die Katalysatoraktivität zu moderieren. Auch der Zusatz von Standard-Wasserfängern wie Vinyltrimethoxysilan ist nur bedingt geeignet um die Massen zu stabilisieren.

15 Analog zu den bereits oben beschriebenen organischen Polymeren sind auch Polydiorganosiloxane mit hohen Reaktivitäten bekannt. In US-A-5254657 werden feuchtigkeitshärtende Massen auf Silicon-Basis beschrieben, bei denen die vernetzbaren Silaneinheiten analog zu den organischen Polymeren über die 20 Umsetzung eines Aminosilicons mit einem Isocyanatoalkylalkoxysilan hergestellt werden. Auch diese zeigen aufgrund der hohen Reaktivität der Silanendgruppen eine problematische Lagerstabilität.

25

Gegenstand der Erfindung sind alkoxyvernetzende einkomponentige Massen, die

(A) alkoxysilanterminiertes Polymer mit Endgruppen der allgemeinen Formel (1)

30

$$- A-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}$$
 (1)

und

(B) Silan, das ausgewählt wird aus Silanen der allgemeinen Formeln (2) bis (4)

$$X-CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}$$
 (2)

5

$$R''N[CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}]_2$$
 (3)

$$N[CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}]_3$$
 (4)

10 enthalten, wobei

- A ein zweibindiger gegebenenfalls halogensubstuierter Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 18 C-Atomen,
- R eine Methoxy- oder Ethoxygruppe,
- X eine Gruppe R''O-, R''NH- oder Halogen,
- 15 R' Wasserstoff, einen gegebenenfalls halogensubstuierten cyclischen, linearen oder verzweigten C_{1-18} -Alkyl- oder C_{6-18} -Arylrest, oder ein Rest R'-O-CO- oder R'-NH-CO-,
 - $\mbox{\bf R}^{\, \prime}$ einen gegebenenfalls halogensubstuierten $\mbox{\bf C}_{1-8}\mbox{-}$ Kohlenwasserstoffrest und
- 20 a eine ganze Zahl von 1 bis 3 bedeuten.

Die Massen auf Basis Alkoxyorganosilan-terminierter Polymere
(A) weisen eine ausgezeichnete Lagerstabilität und
Härtungscharakteristik auf. Es hat sich nämlich gezeigt, dass
25 der Zusatz von Silanen der allgemeinen Formeln (2) bis (4) zu
Polymeren (A) geeignet ist, derartige Massen mit einer
verbesserten Lagerstabilität herzustellen, ohne einen negativen
Einfluss auf die Härtungskinetik und die Durchhärtung der
Materialien zu haben. Im Gegensatz zu den bisherigen
30 Zusammensetzungen sind aufgrund der sehr hohen Reaktivität der
Silane der allgemeinen Formel (2) bis (4) die Massen

hinsichtlich der Verarbeitung ausreichend lange verarbeitbar ohne zu gelieren. Dabei kann die Verarbeitungszeit durch die

zugesetzte Silanmenge eingestellt werden. Dadurch dass die Silane der allgemeinen Formel (2) bis (4) aber eine hinreichend hohe Reaktivität zeigen, sind die Hautbildungs- und Durchhärtungszeiten nur wenig abhängig von der Silanmenge.

- Damit können Massen hergestellt werden, die sehr gut gegen größere Wassermengen, welche z.B. aus den Füllstoffen bei der Lagerung austreten, stabilisiert sind, ohne die Härtungscharakteristik zu verschlechtern.
- Die Herstellung von unterschiedlichen silanterminierten Polymeren (A) ist beispielsweise in US-A-3971751, EP-A-70475, DE-A-19849817, US-A-6124387 oder US-A-5990257 beschrieben. Unterschiedliche Produkte sind kommerziell verfügbar, wie MS-Polymer S203H und S303H (von Kaneka Corp.), Desmoseal® LS 2237 (Bayer AG), Polymer ST50 (Hanse-Chemie GmbH), Excestar® S2410 und S2420 (Asahi Glass), Permapol® MS (Courtaulds Coatings Inc.) oder WSP 725-80 (Witton Chemical Co.). Daneben sind auch weitere silanterminierte Polymere (A) mit organischen Polymergrundgerüst einsetzbar.

20

Die Polymere (A) enthalten vorzugsweise ein Grundgerüst aus Polyurethan, Polyether, Polyester, Polyacrylat, Polyvinylester, Ethylen-Olefincopolymer, Styrol-Butadiencopolymer oder Polyolefin. Besonders bevorzugt sind Polyether, Polyester, Polyurethane mit Molmassen Mn von 5000 - 50000, insbesondere 10000 - 25000. Die Viskositäten der Polymere (A) liegen vorzugsweise bei maximal 200 Pas, insbesondere maximal 100 Pas.

In den vorstehenden allgemeinen Formeln (1) bis (4) bedeuten 30 bevorzugt:

R'' Wasserstoff, einen cyclischen oder linearen C_{1-6} -Alkyl- oder C_{6-10} -Arylrest, speziell Butyl, Cyclohexyl oder Phenyl,

- R' einen C_{1-4} -Alkyl- oder Phenylrest, speziell Methyl oder Ethyl,
- A einen verzweigten oder linearen C_{1-6} -Alkylrest, insbesondere eine Methylen oder eine Trimethylengruppe,
- 5 a die Werte 2 oder 3.

Zur Herstellung der silanterminierten Polymere (A) sind eine Vielzahl von Möglichkeiten bekannt, insbesondere:

- 10 Copolymerisation von ungesättigten Monomeren mit solchen, die z.B. Alkoxysilylgruppen, wie Vinyltrimethoxysilan aufweisen.
 - Aufpfropfung von ungesättigten Monomeren wie Vinyltrimethoxysilan auf Thermoplaste wie Polyethylen.

15

25

- Die Addition von H-Silanen wie Methyldimethoxysilan an die Kohlenstoff-Doppelbindungen unter Edelmetallkatalyse.
- Umsetzung von Organosilanen mit Präpolymeren. Hierbei wird 20 eine funktionelle Gruppe des Präpolymeren mit einer funktionellen Gruppe des Silans umgesetzt.

Der vielfach beschrittene und einfachste Weg für den zuletzt genannten Fall ist eine Umsetzung von NCO-Gruppen eines Isocyanat-Präpolymeren mit einem Aminosilan der allgemeinen Formel (5):

$$R^{1}-NH-A-Si(R)_{a}(CH_{3})_{3-a}$$
 (5)

Ferner können entsprechend OH-Gruppen eines Isocyanat-Präpolymers, aber auch von unterschiedlichsten anderen Polymergrundbausteinen wie z.B. reinen Polyethern mit einem Isocyanatosilan der allgemeinen Formel (6) umgesetzt werden:

$$OCN-A-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}$$
 (6)

In den allgemeinen Formeln (5) und (6) bedeuten

- Wasserstoff oder einen gegebenenfalls mit Halogen substituierten Alkylrest mit 1 bis 18, insbesondere 1 bis 6 C-Atomen, oder Arylrest mit 6 bis 18, insbesondere 6 bis 10 C-Atomen,
 - A, R und a weisen die vorstehenden Bedeutungen auf.

10

Vorzugsweise bedeuten A Trimethylen, R Methoxy, R^1 Phenyl oder einen linearen Alkylrest, wie Ethyl oder Butyl und a hat den Wert 3.

In einer bevorzugten Ausführungsform weist das alkoxysilanterminierte Polymer (A) Endgruppen der allgemeinen Formel (7),

$$-NR^{1}-CH_{2}-Si(R)_{a}(CH_{3})_{3-a}$$
 (7)

20

25

auf.

Dieses kann analog zu den oben beschriebenen Verfahren hergestellt werden durch Umsetzung von NCO-Gruppen eines Isocyanat-Präpolymeren mit einem Aminosilan der allgemeinen Formel (8):

$$R^{1}NH-CH_{2}-Si(R)_{a}(CH_{3})_{3-a}$$
 (8)

Ferner können entsprechend OH-Gruppen eines Isocyanat-Präpolymeren, aber auch von unterschiedlichsten anderen Polymergrundbausteinen wie z.B. reinen Polyethern mit einem Isocyanatosilan der allgemeinen Formel (9) umgesetzt werden.

$$OCN-CH2-Si(R)a(CH3)3-a$$
 (9)

5

In den allgemeinen Formeln (7) und (8) und (9) haben $\mathbf{R^1}$, \mathbf{R} , und \mathbf{a} die vorstehenden Bedeutungen. Vorzugsweise bedeuten $\mathbf{R^1}$ Phenyl oder ein linearer Alkylrest wie Ethyl oder Butyl und \mathbf{a} die Werte 2 oder 3.

10

Bei silanterminierten Polymeren (A) mit Endgruppen der allgemeinen Formel (7) hat sich gezeigt, dass diese aufgrund ihrer sehr hohen Reaktivität sehr schwierig nur noch compoundiert werden können. Dabei führt der Wassergehalt gängiger Füllstoffe und Additive vielfach bereits zu einem durchgelieren der Masse während der Compoundierung oder zu einer deutlichen Verstrammung, die zu meist kaum noch verarbeitbaren Massen führt. Ferner sind diese Massen hinsichtlich ihrer Lagerstabilität problematisch und können über längere Zeit nicht gelagert werden. Bei der Verarbeitung dieser RTV-1 Mischungen ziehen die Massen so schnell an, dass eine gleichmäßige Verarbeitung unmöglich ist. Der Versuch, diese Massen mit den oben beschriebenen Standard-Wasserfängern zu stabilisieren, führte zu keinem Erfolg.

25

30

20

Im Gegensatz zu den bisherigen Wasserfängern sind aufgrund der sehr hohen Reaktivität der Silane der allgemeinen Formel (2), (3) und (4), silanterminierte Polymere (A) nach der allgemeinen Formel (7) hinsichtlich der Verarbeitung ausreichend lange stabilisierbar ohne zu gelieren. Die Verarbeitungszeit kann auch hier durch die zugesetzte Silanmenge eingestellt werden. Allerdings sind die Verarbeitungszeiten und die Hautbildungs- und Durchhärtungszeiten deutlich schneller. Damit können nun

auch lagerstabile schnelle RTV-1 Massen mit silanterminierten Polymeren (A) nach der allgemeinen Formel (7) hergestellt werden.

Als Polymere (A) können auch Polymere mit einem Grundgerüst aus Polydiorganosiloxan und Endgruppen der allgemeinen Formel (1) eingesetzt werden. Vorzugsweise werden dabei Silane der allgemeine Formel (6) an Hydroxyalkyl- oder Aminoalkyl- endständige Siliconöle addiert.

10

15

Gängige Siliconpolymere, hergestellt durch Endblockierung von Si-OH-terminierten Siliconölen mit alkoxyfunktionellen Silanen wie Vinyltrimethoxysilan oder Methyltrimethoxysilan sind als weitere Ausführungsform anstelle der Polymere (A) ebenso einsetzbar.

Als Komponente (B) sind organofunktionelle Silane der allgemeinen Formeln (2), (3) und (4) mit Methylenspacer einsetzbar. Beispiele für derartige Silane sind Aminomethyl
20 trimethoxysilan, Aminomethyl-methyldimethoxysilan, Bis(trimethoxysilyl-methyl)amin, Aminomethyl-triethoxysilan,
Aminomethyl-methyldiethoxysilan, Bis-(triethoxysilylmethyl)amin, Phenylaminomethyl-trimethoxysilan, Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan, Butylaminomethyl-trimethoxysilan,

25 Butylaminomethyl-methyldimethoxysilan, Cyclohexylaminomethyltrimethoxysilan, Cyclohexylaminomethyl-methyldimethoxysilan,
Methoxymethyl-trimethoxysilan, Methoxymethyl-methyldimethoxysilan, Ethoxymethyl-triethoxysilan, Ethoxymethylmethyldiethoxysilan, Methylcarbamatomethyl-trimethoxysilan,

Methylcarbamatomethyl-methyldimethoxysilan, Ethylcarbamatomethyl-triethoxysilan, Ethylcarbamatomethylmethyldiethoxysilan, Chlormethyl-trimethoxysilan und Chlormethyl-methyldimethoxysilan. Bevorzugt sind dabei Aminomethyl-trimethoxysilan und Aminomethyl-methyldimethoxysilan besonders bevorzugt Phenylaminomethyl-trimethoxysilan, Phenylaminomethyl-methyldimethoxysilan, Methoxymethyltrimethoxysilan und Methoxymethyl-methyldimethoxysilan, Methylcarbamatomethyl-trimethoxysilan, Methylcarbamatomethyl-methyldimethoxysilan, Ethylcarbamatomethyl-triethoxysilan, Ethylcarbamatomethyl-methyldiethoxysilan, die aufgrund ihrer geringeren Basizität keinen zusätzlichen beschleunigenden Einfluss auf die Reaktivität haben.

10

15

20

25

30

Auf 100 Gewichtsteile Polymer (A) enthalten die Massen vorzugsweise 0,1 bis 20 Gewichtsteile, besonders bevorzugt 0,5 bis 10 Gewichtsteile, insbesondere 2 bis 6 Gewichtsteile Silane (B).

Die Massen können als Komponente (C) einen Katalysator zur Aushärtung enthalten. Als Komponente (C) können bevorzugt alle metallorganischen Katalysatoren eingesetzt werden, die bekanntermaßen die Silankondensation fördern. Dies sind insbesondere Zinnverbindungen und Titanverbindungen. Bevorzugte Zinnverbindungen sind Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinndiacetat, Dibutylzinn-bis-acetylacetonat. Bevorzugt Titanverbindungen sind Alkyltitantate wie Tetraisoproyltitanat,

Tetrabutyltitanat. Ferner können basische Amine als
Cokatalysatoren aber auch soweit geeignet als Katalysator
selbst eingesetzt werden. Bevorzugt sind beispielsweise
Verbindungen wie 1,8-Diazabicyclo[5,4,0]undec-7-en oder 4Dimethylaminopyridin. Ferner können auch organische
Stickstoffverbindungen eingesetzt werden, die mindestens eine
Silylgruppe tragen. Geeignete Basen mit einer Silylgruppe sind
beispielsweise aminogruppenhaltige Silane wie Aminopropyltrimethoxysilan, Aminopropyl-triethoxysilan, Aminomethyl-

WO 03/014226 PCT/EP02/08019

trimethoxysilan, Aminomethyl-triethoxysilan,
Aminoethylaminopropyl-trimethoxysilan, Butylaminopropyltrimethoxysilan, Butylaminomethyl-trimethoxysilan,
Cyclohexylaminomethyl-trimethoxysilan, Cyclohexylaminopropyltrimethoxysilan.

Die Massen können ferner als Komponente (D) an sich bekannte Hilfsstoffe, wie Haftvermittler, Weichmacher, Füllstoffe, Thixotropiermittel, Lichtschutzmittel, Fungizide und Pigmente enthalten, die für den Einsatz in alkoxyvernetzenden einkomponentigen Massen bekannt sind.

Alle vorstehenden Symbole der vorstehenden Formeln weisen ihre Bedeutungen jeweils unabhängig voneinander auf. In allen Formeln ist das Siliciumatom vierwertig.

Die folgenden Beispiele dienen der Erläuterung der Erfindung ohne diese zu beschränken. Soweit nicht anders angegeben sind alle Mengen- und Prozentangaben auf das Gewicht bezogen, alle Drücke 0,10 MPa (abs.) und alle Temperaturen 20°C.

25

15

20

ž.,

Beispiele

Herstellung von Isocyanatomethyl-trimethoxysilan:

Ausgehend von Chlormethyltrimethoxysilan wird

Methylcarbamatomethyl-trimethoxysilan gemäß bekannter Verfahren
(US 3,494,951) synthetisiert.

Dieses wird in ein Quarz-Pyrolyserohr, das mit Quarzwolle
gefüllt ist, im Argon-Gasstrom eingepumpt. Die Temperatur im

Pyrolyserohr beträgt zwischen 420 und 470 C. Das Rohprodukt wird am Ende der beheizten Strecke mit Hilfe eines Kühlers auskondensiert und gesammelt. Die farblose Flüssigkeit wird durch Destillation unter reduziertem Druck gereinigt. Über Kopf geht bei ca. 88-90 C (82 mbar) das gewünschte Produkt in über 99 %-iger Reinheit über, während im Sumpf das nicht umgesetzte Carbamat reisoliert werden kann. Dieses wird der Pyrolyse direkt wieder zugeführt.

Ausgehend von 56,9 g (273 mmol) Methylcarbamatomethyltrimethoxysilan werden so 33,9 g (191 mmol) des gewünschten Produkts Isocyanatomethyl-trimethoxysilan in einer Reinheit > 97 % enthalten. Dies entspricht einer Ausbeute von 70 % d. Th.

15 Herstellung von N-Phenylaminomethyl-trimethoxysilan:

537 g (5,77 mol) Anilin werden in einem Laborreaktor komplett vorgelegt und anschließend mit Stickstoff inertisieren. Man heizt auf eine Temperatur von 115 °C auf und tropft 328 g (1,92 mol) Chlormethyl-trimethoxysilan über 1.5 h zu und rührt für weitere 30 Minuten bei 125 - 130 °C nach. Nach einer Zugabe von ca. 150 g des Silans fällt vermehrt Aniliniumhydrochlorid als Salz aus, jedoch bleibt die Suspension bis zum Dosierende gut rührbar. Überschüssig eingesetztes Anilin (ca. 180 g) wird bei gutem Vakuum (62 °C bei 7 mbar) entfernt. Anschließend gibt man bei ca. 50 °C 350 ml Toluol zu und rührt die Suspension für 30 25 min bei 10 °C um Anilinhydrochlorid vollständig zu kristallisieren. Dieses wird anschließend abfiltriert. Das Lösungsmittel Toluol wird im Teilvakuum bei 60 - 70 °C entfernt. Der Rückstand wird destillativ gereinigt (89-91°C bei 0,16 mbar). 30

Es wird eine Ausbeute von 331 g, d.h. 75,9 % der Theorie, erreicht bei einer Produktreinheit von ca. 96,5 %. Das Produkt

enthält etwa 3,5 % N,N-bis-[trimethoxysilylmethyl]-phenylamin als Verunreinigung.

12

Herstellung von Methoxymethyl-trimethoxysilan:

5 340 g (6,3 mol) Natriummethylat (95 %ig) werden in einem mit Stickstoff inertisieren Laborreaktor in 2,5 l Methanol portionsweise gelöst. Dabei heizt sich die Lösung auf 65 °C auf. Anschließend tropft man 995 g (5,8 mol) Chlormethyltrimethoxysilan über 1,5 h zu und rührt für weitere 30 Minuten in der Siedehitze. Bei der Zugabe des Silans fällt Natriumchlorid spontan als Salz aus, jedoch bleibt die Suspension bis zum Dosierende gut rührbar. Das ausgefallene Natriumchlorid wird abgesaugt und das Methanol im Teilvakuum bei 40 - 50 °C entfernt. Der Rückstand wird destillativ gereinigt (97-98°C bei 172 mbar).

Es wird eine Ausbeute von 678,0 g, d.h. 70,3% der Theorie,

Beispiel 1 (Vergleichsbeispiel):

400 g eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 8000 g/mol werden mit 23,0 g
Isophorondiisocyanat bei 100 °C innerhalb von 60 min. polymerisiert. Das erhaltene Polyurethanpräpolymer wird anschließend auf 60 °C abgekühlt und mit 12,8 g

erreicht bei einer Produktreinheit von ca. 99,5 %.

- Phenylaminopropyltrimethoxysilan (erhältlich von CK-Witco unter Silquest® Y-9669) versetzt und 60 min gerührt, bis im IR-Spektrum keine Isocyanatbande mehr zu sehen ist.
 - Das so erhaltene silanterminierte Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-
- aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Vinyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu

einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt. Ein Teil der Paste wird mit einer Schichtdicke von 5 mm auf einer Teflonplatte aufgerakelt und unter Einwirkung der Luftfeuchtigkeit zu einem elastischen Gummi vernetzt. Dabei werden die Hautbildungszeiten (Tack-free-time) und die Durchhärtung des Probekörpers bestimmt (23°C / 50 % rel.

Ein weiterer Teil der Paste wird in Aluminium-Kartuschen abgefüllt und 4 Tage bei 70 °C gelagert. Anschließend wird die Konsistenz geprüft und die Hautbildungszeiten (Tack-free-time) und die Durchhärtung wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

15 Beispiel 2:

10

25

Luftfeuchtiakeit).

Ein nach Beipiel 1 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Methoxymethyl-trimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide

(Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet.

Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.

Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 3:

Ein nach Beipiel 1 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird 30 bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 42,0 g Methoxymethyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.

Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 4:

Ein nach Beipiel 1 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird

10 bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 42,0 g

Phenylaminomethyl-trimethoxysilan und 435 g gefällter und

getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und

innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer

15 standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g

Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.

Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und

die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die

Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

20

%.

25

30

Beispiel 5 (Vergleichsbeispiel):

300 g Desmoseal® LS 2237 (silanterminiertes Polyurethan, erhältich von der Bayer AG) werden bei ca. 25 °C mit 108 g Diisoundecylphthalat, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)- aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g Vinyltrimethoxysilan und 328 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.

Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

5 Beispiel 6:

300 g Desmoseal® LS 2237 werden bei ca. 25 °C mit 108 g
Diisoundecylphthalat, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g Methoxymethyltrimethoxysilan
und 328 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300
10 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer
zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g
Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.
Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und
die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die
15 Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 7:

300 g Desmoseal® LS 2237 werden bei ca. 25 °C mit 108 g Diisoundecylphthalat, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)-

- aminopropyltrimethoxysilan, 33,4 g Methoxymethyltrimethoxysilan und 328 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.
- Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 8:

30 300 g Desmoseal® LS 2237 werden bei ca. 25 °C mit 108,0 g
Diisoundecylphthalat, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g Phenylaminomethyltrimethoxysilan und 328 g gefällter und getrockneter Kreide

(Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und innerhalb 0,5 h in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 2,0 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.

Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 9 (Vergleichsbeispiel):

- 10 500 g α,ω-Aminopropylpolydimethylsiloxan mit einem mittleren Molekulargewicht von 15 000 g/mol werden in einem beheizbaren mit Vakuumpumpe versehenen Laborplanetenmischer auf 80 °C erwärmt und 0,5 h im Vakuum ausgezeizt. Nach Abkühlung auf 30 35 °C werden 16,4 g Isocyanatopropyl-trimethoxysilan
- (erhältlich von CK-Witco unter Silquest® Y-5187) zugegeben und weiter 30 min. gerührt. Das so erhaltene silanterminierte Polymer wird bei ca. 25 °C mit 230 g eines trimethylsilylterminierten Polydimethylsiloxans mit einer Viskosität von 100 Pas, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)-
- aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g Vinyltrimethoxysilan und 85 g einer hydrophilen pyrogenen Kieselsäure (erhältlich von der Wacher-Chemie-GmbH unter HDK®-V15) versetzt und innerhalb 0,5 h zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 0,75 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.
- Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 10:

Ein nach Beipiel 8 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 230 g eines trimethylsilylterminierten Polydimethylsiloxans mit einer Viskosität von 100 Pas, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g Methoxymethyl-trimethoxysilan und 85 g einer hydrophilen pyrogenen Kieselsäure versetzt und innerhalb 0,5 h zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 0,75 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 11:

Ein nach Beipiel 8 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 230 g eines trimethylsilylterminierten Polydimethylsiloxans mit einer Viskosität von 100 Pas, 16,7 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 33,4 g Methoxymethyl-trimethoxysilan und 85 g einer hydrophilen pyrogenen Kieselsäure versetzt und innerhalb 0,5 h zu einer standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 0,75 g Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 12:

Ein nach Beipiel 8 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 230 g eines trimethylsilylterminierten

25 Polydimethylsiloxans mit einer Viskosität von 100 Pas, 16,7 g
3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 16,7 g
Phenylaminomethyl-trimethoxysilan und 85 g einer hydrophilen
pyrogenen Kieselsäure versetzt und innerhalb 0,5 h zu einer
standfesten Paste verarbeitet. Letztlich werden 0,75 g

30 Dibutylzinndilaurat als Katalysator 10 min. eingemischt.
Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und
die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die
Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 13 (Vergleichsbeispiel):

400 g eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 8000 g/mol werden mit 23,0 g Isophorondiisocyanat bei 100 °C innerhalb von 60 min. polymerisiert. Das erhaltene Polyurethanpräpolymer wird . anschließend auf 60 °C abgekühlt und mit 10,5 g Phenylaminomethyl-trimethoxysilan versetzt und 60 min gerührt, bis im IR-Spektrum keine Isocyanatbande mehr zu sehen ist. 10 Das so erhaltene silanterminierte Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Vinyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm)</pre> versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten 15 Paste verarbeitet. Das Produkt geliert bereits bei der Einarbeitung der Füllstoffe.

Beispiel 14 (Vergleichsbeispiel):

Ein nach Beispiel 13 hergestelltes silanterminiertes Polymer

20 wird wie dort beschrieben compoundiert, unter Verwendung von
63,0 g Vinyltrimethoxysilan. Das Produkt konnte im

Laborplantenmischer noch zu einer standfesten Paste verarbeitet
werden, ist jedoch bei der Herstellung der Prüfkörper spontan
ausgehärtet.

25

Beispiel 15 (Vergleichsbeipiel):

400 g eines Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 8000 g/mol werden mit 12,5 g Isophorondiisocyanat bei 100 °C innerhalb von 60 min.

30 polymerisiert. Das erhaltene Polyurethanpräpolymer wird anschließend auf 60 °C abgekühlt und mit 19,7 g Isocyanatomethyltrimethoxysilan versetzt und 60 min gerührt, bis im IR-Spektrum keine Isocyanatbande mehr zu sehen ist.

Das so erhaltene silanterminierte Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl) - aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Vinyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Das Produkt geliert bereits bei der Einarbeitung der Füllstoffe.

Beispiel 16:

Ein nach Beispiel 13 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Methoxymethyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

20

25

30

Beispiel 17:

Ein nach Beipiel 13 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 42,0 g Methoxymethyltrimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Beispiel 18:

Ein nach Beipiel 13 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 21,0 g Phenylaminomethyl-trimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

PCT/EP02/08019

Beispiel 19:

10

15

'n.,

Ein nach Beipiel 15 hergestelltes silanterminiertes Polymer wird bei ca. 25 °C mit 155 g Diisoundecylphthalat, 21,0 g 3-(2-Aminoethyl)-aminopropyltrimethoxysilan, 42,0 g Methoxymethyl-trimethoxysilan und 435 g gefällter und getrockneter Kreide (Wassergehalt < 300 ppm) versetzt und in einem Laborplantenmischer zu einer standfesten Paste verarbeitet. Die Hautbildungszeiten (Tack-free-time), die Durchhärtung und die Lagerstabilität wird wie oben beschrieben bestimmt. Die Kennwerte des Produkts sind in Tabelle 1 zusammengestellt.

Tabelle 1: Härtungscharakteristik und Lagerstabilität der feuchtigkeitshärtenden Massen

Beispiel	Haut (tack- free)[min]	Durch- härtung [mm/d]	Haut 4d/60°C (tack- free)[min]	Durch- härtung 4d/60°C [mm/d]	Lager- stabilität (Bemerkung)
Bsp. 1 (Vergl.)	60	2-3	35	2	Paste deutlich viskoser
Bsp. 2	40	3	40	2-3	Paste etwas viskoser
Bsp. 3	45	3	40	3	Paste unverändert

			r		1
Beispiel	Haut (tack- free) [min]	Durch- härtung [mm/d]	Haut 4d/60°C (tack- free)[min]	Durch- härtung 4d/60°C [mm/d]	Lager- stabilität (Bemerkung)
Bsp. 4	50	2-3	45	2-3	Paste unverändert
Bsp. 5 (Vergl.)	70	3-4	45	2-3	Paste deutlich viskoser
Bsp. 6	60	3-4	55	3-4	Paste unverändert
Bsp. 7	65	3-4	65	3-4	Paste unverändert
Bsp. 8	65	3-4	55	4	Paste etwas viskoser
Bsp. 9 (Vergl.)	15	5-6	5	10-12	Paste deutlich viskoser
Bsp. 10	15	6-7	10	6-7	Paste etwas viskoser
Bsp. 11	15	6-7	15	6-7	Paste unverändert
Bsp. 12	15	6-7	15	6-7	Paste unverändert
Bsp. 16	4	> 15	3	> 15	Paste etwas viskoser
Bsp. 17	7	> 15	6	> 15	Paste unverändert
Bsp. 18	4	> 15	3	> 15	Paste etwas viskoser
Bsp. 19	6	> 15	5	> 15	Paste unverändert

1...

Beispiel 20:

10

15

ž.;

20

500 g eines α , ω -OH-terminierten Polypropylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 12000 g/mol werden mit 17,7 g Isocyanatomethyl-trimethoxysilan bei 90 °C innerhalb von 60 min. unter Zugabe von 130 mg Dibutylzinndilaurat umgesetzt. Der so erhaltene silanterminierte Polyether wird mit weiteren 10,5 g eines Silans (siehe Tabelle 2) versetzt und an Luft gelagert. Die Viskosität des Polymers wird als Funktion der Zeit bestimmt.

In Abhängigkeit von zugesetzten Silan beobachtet man eine unterschiedlich schnelle Zunahme der Viskosität an Luft durch Kondensation des Polymers mittels Luftfeuchtigkeit, wobei die erfindungsgemäß eingesetzten Silane zu einer deutlich höheren Stabilisierung des Polymers führen.

Tabelle 2: Viskositätszunahme eines silantermierten Polyether unter Einwirkung von Luftfeuchtigkeit in Abhängigkeit vom eingesetzten Silan (je 2,0 Gew.-%)

	Viskos	sität	[Pas]	
Zeit [Tage]	0	1	2	3
Methylcarbamatomethyl- trimethoxysilan	12	11	14	24
Methoxymethyl- trimethoxy-silan	12	13	19	30
Vinyl-trimethoxysilan (nicht erfindungsgemäß)	12	15	30	45 (Hautbildung)
Methyl-trimethoxysilan (nicht erfindungsgemäß)	13	19	47 (Hautbildung)	_
ohne Zusatz	13	26	53 (Hautbildung)	_

14226 PCT/EP02/08019

23

Patentansprüche

1. Alkoxyvernetzende einkomponentige Massen, die

(A) alkoxysilanterminiertes Polymer mit Endgruppen der allgemeinen Formel (1)

$$- A-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}$$
 (1)

und

5

10 (B) Silan, das ausgewählt wird aus Silanen der allgemeinen Formeln (2) bis (4)

$$X-CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}$$
 (2)

$$N[CH_2-Si(R)_a(CH_3)_{3-a}]_3$$
 (4)

enthalten, wobei

- 20 A ein zweibindiger gegebenenfalls halogensubstuierter Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 18 C-Atomen,
 - R eine Methoxy- oder Ethoxygruppe,
 - X eine Gruppe R''O-, R''NH- oder Halogen,
- R'' Wasserstoff, einen gegebenenfalls halogensubstuierten

 cyclischen, linearen oder verzweigten C₁₋₁₈-Alkyl- oder C₆₋₁₈-Arylrest, oder ein Rest R'-O-CO- oder R'-NH-CO-,
 - $\mbox{\bf R}\,\mbox{\bf `}$ einen gegebenenfalls halogensubstuierten $\mbox{\bf C}_{1-8}-$ Kohlenwasserstoffrest und
 - a eine ganze Zahl von 1 bis 3 bedeuten.

30

 Massen nach Anspruch 1, bei denen das alkoxysilanterminierte Polymer (A) Endgruppen der allgemeinen Formel (7),

$$-NR^{1}-CH_{2}-Si(R)_{a}(CH_{3})_{3-a}$$
 (7)

aufweist, wobei

- R¹ Wasserstoff oder einen gegebenenfalls mit Halogen 5 substituierten Alkylrest mit 1 bis 18 C-Atomen, oder Arylrest mit 6 bis 18 C-Atomen bedeutet und
 - R und a die die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen aufweisen.

10

15

20

- 3. Massen nach Anspruch 1 oder 2, welche auf 100 Gewichtsteile Polymer (A) 0,1 bis 20 Gewichtsteile Silane (B) enthalten.
- 4. Massen nach Anspruch 1 bis 3, welche als Komponente (C) einen Katalysator zur Aushärtung enthalten.
 - 5. Massen nach Anspruch 1 bis 4, bei denen die Polymere (A) ein Grundgerüst aufweisen, das ausgewählt wird aus Polyurethan, Polyether, Polyester, Polyacrylat, Polyvinylester, Ethylen-Olefincopolymer, Styrol-Butadiencopolymer und Polyolefin.
 - 6. Massen nach Anspruch 1 bis 5, bei denen die Polymere (A) ein Grundgerüst aus Polydiorganosiloxan aufweisen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 02/08019

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C08L101/10 C08K5/54

C08K5/544

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		T
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the	Relevant to claim No.	
X	EP 0 807 660 A (KANEGAFUCHI CH 19 November 1997 (1997-11-19) claims 1-6 page 3, line 44 -page 4, line page 5, line 13 -page 6, line	1-6	
X	EP 0 370 464 A (KANEGAFUCHI CH 30 May 1990 (1990-05-30) claims 1,10,11 page 9, line 8 - line 40	EMICAL IND)	1-6
X	EP 1 104 787 A (DOW CORNING TO SILICONE) 6 June 2001 (2001-06 claim 1 page 5, line 4 - line 20 page 5, line 38 - line 46		1
<u> </u>	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	lin annex.
"A" docume consid "E" earlier of filing d "L" docume which i citation "O" docume other n "P" docume	int which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	 'T' later document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention 'X' document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious in the art. '&' document member of the same patent 	the application but seeny underlying the claimed invention to be considered to bocument is taken alone claimed invention eventive step when the ore other such docupius to a person skilled
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
	9 November 2002	16/12/2002	
Name and n	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Depijper, R	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 02/08019

Relevant to claim No.
1
1
1
1
1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PCT/EP 02/08019

					EF 02/08019
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0807660	A	19-11-1997	JP JP EP US	9302213 A 9310015 A 0807660 A2 5910555 A	25-11-1997 02-12-1997 19-11-1997 08-06-1999
EP 0370464	A	30-05-1990	JP AU AU CA EP	2140220 A 624874 B2 4476489 A 2003127 A1 0370464 A2	29-05-1990 25-06-1992 14-06-1990 21-05-1990 30-05-1990
EP 1104787	A	06-06-2001	JP BR CN EP	2001152020 A 0009620 A 1304952 A 1104787 A2	05-06-2001 23-04-2002 25-07-2001 06-06-2001
EP 0967246	Α	29-12-1999	US EP JP KR	6107435 A 0967246 A1 2000129131 A 2000006408 A	22-08-2000 29-12-1999 09-05-2000 25-01-2000
US 5990257	A	23–11–1999	AU BR CN EP JP SG	1323199 A 9900123 A 1229804 A 0931800 A1 11279249 A 70148 A1	12-08-1999 01-02-2000 29-09-1999 28-07-1999 12-10-1999 25-01-2000
EP 0744443	A	27-11-1996	JP EP US	8319424 A 0744443 A2 5681914 A	03-12-1996 27-11-1996 28-10-1997
EP 0011782	A	11-06-1980	US AU CA DE EP JP JP	4243767 A 526613 B2 5178479 A 1123988 A1 2965827 D1 0011782 A1 1430638 C 55071752 A 59017136 B	06-01-1981 20-01-1983 22-05-1980 18-05-1982 11-08-1983 11-06-1980 24-03-1988 30-05-1980 19-04-1984
EP 0206301	A	30-12-1986	US AT CA CA DE EP JP JP JP JP US US	4659798 A 69458 T 1300798 A1 1317405 A2 3682442 D1 0206301 A2 1771539 C 4060501 B 62011769 A 1917117 C 5092981 A 6043430 B 4691038 A 4725659 A	21-04-1987 15-11-1991 12-05-1992 04-05-1993 19-12-1991 30-12-1986 30-06-1993 28-09-1992 20-01-1987 23-03-1995 16-04-1993 08-06-1994 01-09-1987 16-02-1988

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP 02/08019

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C08L101/10 C08K5/54 C08K5/544

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

CO8L CO8K CO9D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

			SEHEN	NE UN	TERL	AGEN	1
						•	_

Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	EP 0 807 660 A (KANEGAFUCHI CHEMICAL IND) 19. November 1997 (1997-11-19) Ansprüche 1-6 Seite 3, Zeile 44 -Seite 4, Zeile 9 Seite 5, Zeile 13 -Seite 6, Zeile 47	1-6
X	EP 0 370 464 A (KANEGAFUCHI CHEMICAL IND) 30. Mai 1990 (1990-05-30) Ansprüche 1,10,11 Seite 9, Zeile 8 - Zeile 40	1-6
X	EP 1 104 787 A (DOW CORNING TORAY SILICONE) 6. Juni 2001 (2001-06-06) Anspruch 1 Seite 5, Zeile 4 - Zeile 20 Seite 5, Zeile 38 - Zeile 46	1

	X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
- ,		

Χ Siehe Anhang Patentfamilie

- Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen
- *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- *L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
 O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- 'T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

29. November 2002

16/12/2002

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Depijper, R

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP 02/08019

O (E=-4 · ·	ALCINECENT IOU ANGEGEVENE UNITED ACES	PC1/EP 02/08019
C.(Fortsetze Kategorie°	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 067 246 A (DOLL CODNING)	
A	EP 0 967 246 A (DOW CORNING) 29. Dezember 1999 (1999-12-29) Ansprüche 1,4 Seite 6, Zeile 32 - Zeile 52 	
A	US 5 990 257 A (JOHNSTON ROBERT R ET AL) 23. November 1999 (1999-11-23) Anspruch 1 Spalte 4, Zeile 65 -Spalte 5, Zeile 10 Spalte 5, Zeile 64 -Spalte 6, Zeile 6	1
A	EP 0 744 443 A (DOW CORNING TORAY SILICONE) 27. November 1996 (1996-11-27) Anspruch 1 Seite 9, Zeile 18 - Zeile 26 Seite 9, Zeile 37 -Seite 10, Zeile 1 Seite 11; Beispiel 3	1
A	EP 0 011 782 A (UNION CARBIDE CORP) 11. Juni 1980 (1980-06-11) Ansprüche 1-24 Seite 6, Zeile 16 -Seite 11, Zeile 9	1
A	EP 0 206 301 A (UNION CARBIDE CORP) 30. Dezember 1986 (1986-12-30) Anspruch 1	1

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aklenzeichen
PCT/EP 02/08019

					I C I / E I	02/08019
Im Recherchenbericht ingeführtes Patentdokument		Datum der öffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 0807660	A 1	9-11-1997	JP JP EP US	9302213 9310015 0807660 5910555	A A2	25-11-1997 02-12-1997 19-11-1997 08-06-1999
EP 0370464	A 3	0-05-1990	JP AU AU CA EP	2140220 624874 4476489 2003127 0370464	B2 A A1	29-05-1990 25-06-1992 14-06-1990 21-05-1990 30-05-1990
EP 1104787	A 0	6-06-2001	JP BR CN EP	2001152020 0009620 1304952 1104787	A A	05-06-2001 23-04-2002 25-07-2001 06-06-2001
EP 0967246	A 2	9-12-1999	US EP JP KR	6107435 0967246 2000129131 2000006408	A1 A	22-08-2000 29-12-1999 09-05-2000 25-01-2000
US 5990257	A 2	3-11-1999	AU BR CN EP JP SG	1323199 9900123 1229804 0931800 11279249 70148	A A A1 A	12-08-1999 01-02-2000 29-09-1999 28-07-1999 12-10-1999 25-01-2000
EP 0744443	A 2	7–11–1996	JP EP US	8319424 0744443 5681914	A2	03-12-1996 27-11-1996 28-10-1997
EP 0011782	A 1	1-06-1980	US AU CA DE EP JP JP	4243767 526613 5178479 1123988 2965827 0011782 1430638 55071752 59017136	B2 A A1 D1 A1 C	06-01-1981 20-01-1983 22-05-1980 18-05-1982 11-08-1983 11-06-1980 24-03-1988 30-05-1980 19-04-1984
EP 0206301	A 3	0-12-1986	US AT CA CA DE EP JP JP JP JP US	4659798 69458 1300798 1317405 3682442 0206301 1771539 4060501 62011769 1917117 5092981 6043430 4691038 4725659	T A1 A2 D1 A2 C B A C A B A	21-04-1987 15-11-1991 12-05-1992 04-05-1993 19-12-1991 30-12-1986 30-06-1993 28-09-1992 20-01-1987 23-03-1995 16-04-1993 08-06-1994 01-09-1987 16-02-1988